REMARKS/ARGUMENTS

In response to the §112 rejection, the claims have been amended to specify that the membrane body contains epoxy groups coupled to at least one protease inhibitor selected from the group consisting of pepstatin, bestatin, diprotin, antipain, chymostatin, leupeptin, E64, TLCK and p-aminobenzamidine. Support for these nine protease inhibitors is found at pages 3 and 5-6 of the specification.

These nine protease inhibitors all contain reactive primary or secondary amines, as shown in the table below and as documented by the references enclosed herewith that show their chemical structures.

Inhibitor	Protease Target	1°/2° Amine Groups
pepstatin	acid	one 2°
bestatin	mettalo	one 1°, one 2°
diprotin	metallo	one 1°
antipain	cystein	two 1°, five 2°
chymostatin	cystein	four 2°
leupeptin	cystein	one 1°, four 2°
E64	cystein	one 1°, three 2°
TLCK	serine	one 1°
p-aminobenzamidine	serine	two 1°

The significance of this is that it is well known that primary and secondary amine groups react with epoxy groups to chemically couple the respective moieties containing the epoxy and amine groups. See, for example, March, *Advanced Organic Chemistry Reactions, Mechanisms and Structures*, page 369 (3d Ed 1985) and Schafer et al., *Organische Chemie*, page 1390 (1990), both enclosed.

For the reasons stated, early and favorable reconsideration is respectfully solicited.

Respectfully submitted,

Dennis E. Stenzel Reg. No. 28,763

Tel No.: (503) 278-3304

Eny

CERTIFICATE OF MAILING

I hereby certify that this AMENDMENT is being deposited with the United States Postal Service as first class mail on the date indicated below in an envelope addressed to: Mail Stop AMENDMENT, Commissioner for Patents, PO Box 1450, Alexandria, VA 22313-1450.

. May 6 ' 69

Date

Dennis E. Stenze



Nur für Forschungszwecke. Nicht für den Gebrauch in der klinischchemischen Diagnostik.

Pepstatin

Isovaleryl-L-val-L-val-statyl-L-alanyl-statin (Isovaleryl-L-val-L-val-4-(S)-amino-3-(S)-hydroxy-6-methyl-heptanoyl-2-ala-4-(S)-amino-3-(S)-hydroxy-6methyl-heptansäure) Lyophilisat

Best. Nr. 253 286 2 mg Best. Nr. 1 359 053 10 mg Best. Nr. 1 524 488 50 mg

Version 3, August 1999

Stabil bei 2-8° C

Einleitung

Peostatin ist ein niedermolekularer, stark spezifischer Inhibitor für saure Proteasen (im speziellen Aspartat-Proteasen). Es hat sich gezeigt, daß nahezu alle sauren Proteasen inhibiert werden, einschließlich Pepsin, Renin, Cathepsin D, Chymosin, Protease B aus Aspergillus niger und Proteasen mikrobischen Ursprungs. Die strenge Spezifität von Pepstatin für saure Proteasen konnte durch eine Nicht-Inhibierung von neutralen und alkoholischen Proteasen nachgewiesen

Proteasen können aufgrund ihrer charakteristischen aktiven Zentren in verschiedene Klassen eingeteilt

- Serin-Proteasen mit Serin und Histidin im aktiven Zentrum
- b. Cystein-Proteasen mit Cystein (Thiol, SH-) im aktiven Zentrum
- c. Metallo-Proteasen mit Metallionen (z.B. Zn2+, Ca2+,Mn2+) im aktiven Zentrum
- d. Aspartat-Proteasen mit einem Aspartatsäure-Rest im aktiven Zentrum

Tabelle 1 zeigt eine Aufstellung dieser Protease-Klassen und ihren spezifischen Inhibitoren:

Serinproteasen	Cystein- Proteasen	Metallo- Proteasen	Aspartat- Proteasen
APMSF*		Bestatin* (Aminopeptidase)	Pepstatin*
Antithrombin III*	1		
α ₁ -Antitrypsin* (α ₁ -Protease Inhibitor)	E-64*	EDTA-Na ₂ *	
Aprotinin*	1	Phosphoramidon*	
3,4-Dichloroisocoumarin*	1		1
Pefabloc SC*			
Leupeptin" (hemmt Serin- und Cystein- Proteasen mit Trypsin-ähnlicher Spezifität)			60
PMSF*			7
Complete ³⁾ Proteas	e Inhibitor Cod	ktail Tablets*	1
α ₂ -Mac	roglobulin* (Er	ndoproteinasen)	

Tabelle 1: Protease-Klassen und deren Inhibitoren

Anwendung

- Schutz von Proteinen bzw. Enzymen während ihrer
- Isolierung und Aufreinigung Untersuchung von Enzymmechanismen und biologischer Funktionen von Proteasen
- Affinitätschromatographie
- Klassifizierung von isolierten Proteasen Strukturforschung

- Pharmakologische Forschung
- HIV-Forschung (bzgl. inhibitorischer Wirkung auf retroviral-codierter Proteasen, z.B. HIV-1) (1)
 Krebsforschung (bzgl. immunstimulierender und
- anti-tumoraler Wirkung)

Spezifität

Pepstatin hemmt spezifisch Aspartat-Proteasen wie z.B. Pepsin, Renin, Cathepsin D, Chymosin und viele mikrobische saure Proteasen (2,3).

Produktbeschreibung

Struktur

Summenformel

C34H63N5O9

Molekulargewicht Mr = 685,9

Löslichkeit

Löslich in Methanol bis 1 mg/ml, in Ethanol bis 1 mg/ ml (über Nacht), in 6 M Essigsäure bis 300 µg/ml und in DMSO; unlöslich in Wasser (wäßrige Lösungen kann man durch Anlösen in Methanol, Ethanol oder DMSO und anschließendes Verdünnen mit Wasser erhalten).

Typische Analyse

Funktionsgetestet mit Pepsin (Hämoglobin als Substrat)

Empfohlene Arbeitskonzentration

0.7 μg/ml (1 μM)

Stabilität

Das Lyophilisat ist bei 2-8°.C trocken gelagert stabil. Eine wäßrige Lösung von Pepstatin kann aliquotiert bei –15 bis –25° C mindestens einen Monat gelagert werden.

Pepstatin polymerisiert spontan zu Filamenten. Bel niedriger lonenstärke und neutralem pH ist die kritische Konzentration dafür 0,1 mM. Bei höheren Konzentrationen wurden auch Strukturen übergeord-neter Ordnung beobachtet. Diese führen u. a. zu einem Verlust der Hemmung von HIV-1 Aspartat-Protease (4).

Wirkmechanismus

Bislang ist die Art und Weise der Hemmung durch Pepstatin noch nicht bekannt. Es wird angenommen, daß der Statin-Rest von Pepstatin hauptsächlich für die Pepstatin-Hemmung verantwortlich ist. Er stellt offensichtlich ein Analogon des Übergangszustandes der Protein-Katalyse dar (5).

....

Roche

B8385-579 signic Alcho

Bestatin hydrochloride

N-[(25,3R)-3-Amino-2-hydroxy-4-phenylbutyryl]-L-leu- $C_{16}H_{24}N_2O_4$ · HCI FW 344.83 [65391-42-6] **>98% (HPLC)** cine hydrochloride

A metalloprotease inhibitor selective for aminopeptidase.

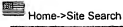
S: 22-24/25 [-20°C]

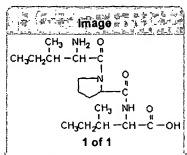
B8385- 5MG

Login ; Register , My Profile

SIGMA-ALDRICI

Order Center | Custom Products Products MSDS Support





Useful Links & Tools

MSDS

Specification Sheet Certificate of Analysis

Enter Lot No.

Search

Certificate of Origin

Enter Lot No.

Search

Neuropeptidases Classification (197 KB)

Neuropeptidases (252 KB)

Bulk Quote Similar Products

Related Categories

- Peptides for Cell Biology > Immunomodulators > AIDS and Viral Research
- Immune Cell Signaling and Blood > Immune System Regulation > AIDS and Viral Research Reagents
- Protease Inhibitors > Protease Inhibitor Specificity Index > Dipeptidyl peptidase IV
- Enzyme Inhibitors by Enzyme > D to K > Dipeptidyl peptidase IV
- Peptides for Cell Biology > Enzyme Inhibitors > Dipeptidyl

peptidase IV

Last 5 Products Viewed

• 19759 (Sigma)

19759 - lie-Pro-lie - -Sigma - 4 - 3 ≥ 97% (HPLC) - 4 - 7

Price and Availability Click For Pricing and Availability

Synonyms:

Notation):

Diprotin A

CAS Number:

90614-48-5

Empirical Formula (Hill

C17H31N3O4

Molecular Weight:

341.45

Related Products

MDL number:

MFCD00038707

PubChem Substance ID:

Specifications 45.

24896160 &ੋ

References

Description

Biochem/physiol

Inhibitor of dipeptidyl peptidase IV. Inhibits entry o

Properties

Actions

≥97% (HPLC)

lines.

storage temp. -20°C

Safety

WGK Germany 3

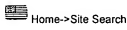
RTECS

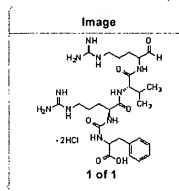
NR4737000



Login Register My Profile

Products Order Center Custom Products Support





Useful Links & Tools

MSDS

Specification Sheet Certificate of Analysis

Enter Lot No.

Search

Certificate of Origin

Enter Lot No.

Search

Bulk Quote

A6191 - Product Information

Sheet (13 KB)

Similar Products

A6191 - Datasheet (81 KB)

Related Categories

- Antibiotics > Antibiotics by Application > Antineoplastic and Immunosuppressive Antibiotics
- Protease Inhibitors > Protease Inhibitor Specificity Index > Calpain
- Enzyme Inhibitors by Enzyme > A to C > Calpain
- Peptides for Cell Biology > Enzyme Inhibitors > Calpain
- Protease Inhibitors > Protease Inhibitor Specificity Index > Calpain II

More...

Last 5 Products Viewed

A6191 (Sigma)

Antipain dihydrochloride from A6191 Sigma

Price and Availability

Click For Pricing and Availability

Synonyms:

N-(Nα-Carbonyl-Arg-Val-Arg-al)-Phe

CAS Number:

37682-72-7

Empirical Formula (Hill Notation):

C27H44N10O6 · 2 HCI

Molecular Weight:

MDL number:

MFCD00135957

PubChem Substance ID:

24891067 &

Specifications

Related Products

References

Description

Application

Concentrations for 50% inhibition (µg/ml):

papain, 0.16 trypsin, 0.26

cathepsin A, 1.19 cathepsin B, 0.59

cathepsin D, 125 plasmin, >93

chymotrypsin and pepsin, >250

It also has been reported to inhibit calpain I, (porcine) w

Preparation Note

Stock solutions in water or buffer stable for 1 week at 4 Solubility testing at 50 mg/ml in water yields a clear to sl methanol, water, and DMSO; less soluble in ethanol, bu

chloroform.⁸ A stock solution in water or buffer is stable

Dilute solutions should be stored on ice and kept for only oxidation and racemization.

Biochem/physiol

Actions

Isolated from a microbial source, antipain hydrochloride some trypsin-like serine proteases. Its action resembles cathepsin A inhibition is more than that observed with le

Properties

H2O: 50 mg/mL solubility

> 1-butanol: soluble 1-propanol: soluble DMSO: soluble ethanol: soluble methanol: soluble

storage temp. -20°C





3050 Spruce Street
Saint Louis, Missouri 63103 USA
Telephone 800-325-5832 (314) 771-5765
Fax (314) 286-7828
email: techserv@sial.com
sigma-aktrich.com

ProductInformation

CHYMOSTATIN Sigma Prod. No. C7268

CAS NUMBER: 9076-44-2

PHYSICAL DESCRIPTION:

Appearance: White powder, occasionally with a yellow

cast.

Molecular formula: form A, C₃₁H₄₁O₆N₇

with MW = 607.7 B, MW = 593.7 C, MW = 607.7

Chymostatin is a mixture of several components, typically 79-89% chymostatin A, 12-17% chymostatin B and 5-15%

chymostatin C.3 See structures given above.12

Chymostatin A: X=L-Leu Chymostatin B: X=L-Val Chymostatin C: X=L-Ile

STABILITY / STORAGE AS SUPPLIED:

Since the product is not tested by Sigma as a protease inhibitor, its shelf-life cannot be readily assessed. As for most peptides, it is most stable stored dry and frozen, expected to be stable at least a year. It should be reevaluated for suitability in user application every year.

SOLUBILITY / SOLUTION STABILITY:

Sigma assays chymostatin in glacial acetic acid at 10 mg/mL, obtaining a clear solution that is usually colorless but can be yellow in appearance.⁴

It is reportedly also soluble in DMSO, only slightly soluble in water, short-chain alcohols, and insoluble in ethyl acetate, butyl acetate, ether, hexane, petroleum ether and hexane. Stock solutions can also be made in 0.1 M HCl but 10 mM stock solutions can be prepared in DMSO and are stable for months at -20EC. Dilute solutions (10-100 µM) are stable for several hours.

USAGE:

Chymostatin is a strong inhibitor of many proteinases, including chymotrypsin, chymotrypsin-like serine proteinases, chymases and lysosomal cysteine proteinases such as cathepsins B, H and L. ^{7,8} It weakly inhibits human leucocyte elastase. ⁹ It is effective at a final concentration of 6-60 µg/mL (10-100 µM), although the working solution is not stable (the terminal aldehyde is subject to oxidation.) Chymostatin is often included in "protease inhibitor cocktails", for plant extracts. ⁷



Nur für Forschungszwecke. Nicht für den Gebrauch in der klinisch-chemischen Diagnostik.

Leupeptin

Ac-Leu-Leu-argininal · 1/2 H2SO4 Synthetische, weißes Pulver

Best. Nr. 1 017 101

Best. Nr. 1 017 128 25 mg Best. Nr. 1 034 626 50 mg

Best. Nr. 1 529 048 100 mg Version 4, Jan. 2003

Stabil bei 2-8° C

Einleitung

Handelsform

Synthetisches, weißes Pulver.

Molekularaewicht

475.6 (Leupeptin × 1/2 H₂SO₄), 493.6 (Leupeptin × 1/2 $H_2SO_4 \times H_2O$)

5 mg

Struktur

Formel: C20H38N6O4 × 1/2 H2SO4

Toxizität

LD 50 (Maus und Kaninchen, oral) 1.5 g/kg (4).

Typische Analyse Funktionsgetestet mit Trypsin.

Zellpermeabilität Leupeptin ist nicht zellpermeabel.

Anwendungskonzentration

0.5-5 µg/ml.

Entfernung von

Aus dem Reaktionsansatz läßt sich Leupeptin durch Dialyse entfernen.

Leupeptin Löslichkeit

- Gut löslich in Wasser (c = 1 mg/ml), Methanol, Ethanol, Essigsäure, Dimethylformamid und Dimethyl-
- Gering löslich in Aceton, Chloroform, Ethylether und n-Hexan.

Übersicht

Proteaseninhibitoren sind weit verbreitet in Tieren, Pflanzen (1) und Mikroorganismen (2 - 7). Diese natürlich vorkommenden Verbindungen sind ausschließlich Oligo- oder Polypeptide, teilweise auch Glycoproteide. Kulturfiltrate von verschiedenen Streptomyces-Spezies sind eine reiche Quelle von peptidartigen Proteasenin-hibitoren (8). Im Gegensatz zu ihren verwandten Verbindungen von Tieren und Pflanzen besitzen die bakteriellen Proteaseninhibitoren nur geringes Molekulargewicht. Verglichen mit konventionellen synthetischen Proteaseninhibitoren sind sie spezifischer, aktiver bei niedriger Konzentration und zeigen geringere Tox-

Leupeptin selbst ist ein Tripetidderivat, dessen α-Aminogruppe acetyliert ist. Der C-Terminus trägt eine Aldehydgruppe anstatt einer Carboxylfunktion.

Anwendung

Leupeptin hemmt Serin- und Thioloroteasen wie Trypsin, Plasmin, Proteinase K, Kallikrein, Papain, Thrombin sowie Cathepsin A und B. Deshalb werden mikrobielle Proteaseninhibitoren wie Leupeptin, Anti-pain*, Chymostatin*, Pepstatin* und Phosphoramidon* für den Schutz von Proteinen während ihrer Isolation von Geweben oder Membranen eingesetzt. Nicht gehernmt werden α -, β -, γ - und δ - Chymotrypsine, Pepsin, Cathepsin D, Elastase, Renin und Thermolysin.

Wirkmechanismus

Die starke Hemmwirkung wird erklärt durch die Bildung eines kovalenten Hemiacetals zwischen der Aldehydgruppe im Inhibitor und der Hydroxylfunktion des Serin im aktiven Zentrum der Protease (9).

Lagerung und Stabilität

Das Pulver ist bei 2-8°C bis zu dem auf dem Etikett aufgedruckten Verfallsdatum stabil.

Hinweis: Trocken lagern.

In wäßriger Lösung ist Leupeptin, unter Stickstoff gelagert, bei 2-8°C mindestens 1 Monat stabil und bei -15 bis -25°C mindestens 6 Monate. Es wird emp-fohlen, den einmal gelösten Inhibitor in Aliquots einzufrieren, um wiederholtes auftauen und einfrieren zu

Spezifität

Spezifität von Leupeptin gegenüber verschiedenen Proteasen (9, 10):

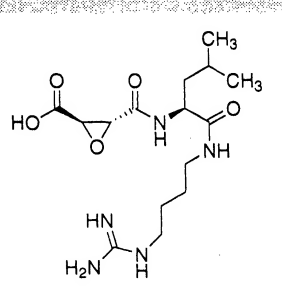
- $^{1)}$ α -N-Benzoyl-L-arginine-ethylester-HCl
- 2) α-N-Carbobenzoxy-L-glutamyl-L-tyrosine
- 3) α-N-Benzoyl-L-argininamid-HCl

Hinweis: Zur Austestung weiterer Proteaseninhibitoren empfehlen wir unseren Proteasen Inhibitoren Set (Best. Nr. 1 209 893). Das Set enthält Antipain (HCl₂), Aprotinin, Bestatin, Chymostatin, E-64, EDTA-Na₂, Leupeptin, Pefabloc ¹⁾ SC, Pepstatin und Phosphoramidon.

Enzym	Substrat	ID ₅₀ (µg/ml)
Plasmin	Fibrin Casein	8 36
Trypsin	Casein Hämoglobin	2 5
Papain	Casein Hämoglobin	0.51 0.15
Kallikrein	BAEE ¹⁾	70
Cathepsin A	Cb-Glut-Tyr ²⁾	1.7
Cathepsin B	BAA ³ J	0.44



20017114111411151151151		
Chicking Diocks HERG K channels.	• •	(§)
Sinplità		
Water		. soluble
O'C		
M50601MG	0.1 mg	107.5C
\$50605MG	0.5 mg	402.0C
¹ 5060-1MG	1 mg	600.0C



trans-3-Carboxyoxiran-2-carbonyl-L-leucylagmatine; N-(trans-Doxysuccinyl)-L-leucine 4-guanidinobutylamide; trans-Epoxy-Ccinyl-L-leucylamido(4-guanidino)butane 15H₂₇N₅O₅ FW 357.41 [66701-25-5]

fective irreversible inhibitor of cysteine proteases that does no fect cysteine residues in other enzymes or react with low olecular weight thiols such as calpain and cathepsin B. Effectiv Oncentration 1-10 μ M.

olubility

aqueous solution .. 1 mM, Stock Solutions stable for months at -20

56





inhibitor of thermolysin ($K_i = 2$ nM) than phosphoramidon. Therefore, the rhamnose moiety of phosphoramidon is not involved in protease inhibition.

Analysis Information: Assay (from the literature):

casein thermolysin peptides (uninhibited rate)

thermolysin + phosphoramidon - thermolysin phosphoramidon

casein residual peptides (inhibited rate)

The inhibitory activity of phosphoramidon is expressed as per cent inhibition of a standard thermolysin preparation at pH 7.5.

Boehringer Mannheim quality control assay: Phosphoramidon (assay concentration = 42 μ g/ml) inhibits >50% of thermolysin activity (100% activity ≈ 0.08 U; casein as substrate) at 35°C and pH 7.2.

BM preparation:

Physical form Lyophilizate

Cat. No. 874 531

Pack size 5 mg

References:

1. Umezawa, H. (1976) Methods Enzymol. 45, 678-695.

 Aoyagi, T. & Umezawa, H. (1975) Cold Spring Harbor Conf. Cell Proliferation. 2, 429-454.

Aoyagi, T. & Umezawa, H. (1975) in Proteases and Biological Control (Reich, E. et al., eds), pp. 429-454, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y.

 Aoyagi, T. & Umezawa, H. (1981) Acta Biol. Med. Ger. 40, 1523-1529.

TLCK

Trypsin inhibitor

From the Literature 1-2:

Chemical name: 1-Chloro-3-tosylamido-7-amino-2-heptanone (N-Tosyl-L-lysine chloromethyl ketone) [Tosyl = 4-toluenesulfonic acid]. Inhibits: trypsin and other endoproteinases which cleave specifically next to a lysine residue, some other serine proteases (thrombin, plasmin, kallikrein, endoproteinase Arg-C, endoproteinase Lys-C), some thiol proteases (ficin, papain, bromelain), clostripain. Does not inhibit: chymotrypsin, endoproteinase Glu-C, metalloproteases, exopeptidases, trypsinogen, trypsin-inhibitor complexes (e.g., trypsin-benzamidine). Mechanism: TLCK forms a bond with a histidine residue in the active center of trypsin. The inhibitory activity of TLCK requires enzymatic activity; it will not form a covalent bond with zymogens (trypsinogen) or inactive proteaseinhibitor complexes. The action of TLCK requires access to the active site; it is blocked in the presence of substrate or competitive inhibitors (benzamidine) of the enzyme. Mr.: TLCK+HCI, 369.3. General properties: Salts of TLCK are soluble in H₂O, insoluble in absolute ethanol.

From Boehringer Mannheim (BM) Laboratories: BM preparation supplied as: crystallized hydrochloride, approx. 98% pure. Stock solution: 20 mg/ml in H_2O (approx. 54 mM). Store the stock solution at 4°C. Stability in solution: TLCK is stable (25°C) at pH \leq 6; it rapidly decomposes at pH >7.5 ($t_{16} \approx 5$ min at pH 9, 25°C). Working concentration: \geq 0.1 mM (\geq 37 μ g/ml) (in buffer at pH \geq 7). TLCK should be added fresh to solutions just before use.

Technical Tips:

- TLCK is unstable in alkaline solution¹. Therefore, it should be added to buffers at or above pH 7 just before they are used.
- At 25°C and pH 7.0, 45 μM TLCK will give 50% inactivation of trypsin in <3 min¹. At 25°C and pH 6.8, 1.26 mM TLCK will give 50% inactivation of trypsin in approx. 30 s.

168

3. Immobilization of Ligands

Immobilized p-aminobenzamidine

FIGURE 3.17

Reaction sequence for the preparation of immobilized para-aminobenzamidine.

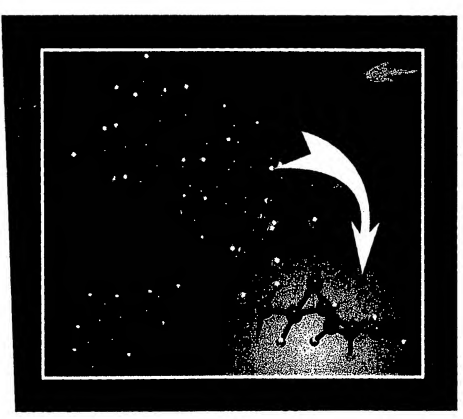
IMMOBILIZATION PROTOCOL

Immobilized DADPA is prepared as described in Section 3.1.1.1, immobilized 6-AC as in Section 3.1.1.3, and succinylated DADPA as in Section 3.1.1.8.

F.A. Carey, R.J. Sundberg

Organische Chemie

Ein weiterführendes Lehrbuch



Herausgeber: H. J. Schäfer D. Hoppe G. Erker



Autoren: Prof. Dr. F. A. Carey Prof. Dr. R. J. Sundberg Department of Chemistry University of Virginia McCormick Road Charlottesville, VA 22901 USA

Herausgeber: Prof. Dr. H. J. Schäfer Prof. Dr. D. Hoppe Prof. Dr. G. Erker Organisch-Chemisches Institut der Universität Münster Corrensstraße 40 D-48149 Münster

Titel der Originalausgabe: Advanced Organic Chemistry, Third Edition. Autorisierte Übersetzung der englischsprachigen Ausgabe von Plenum Press, New York and London, Plenum Publishing Corporation. © 1990, 1993, Plenum Press, New York.

Das vorliegende Werk wurde sorgfältig erarbeitet. Dennoch übernehmen Autoren, Herausgeber, Übersetzer und Verlag für die Richtigkeit von Ängaben, Hinweisen und Ratschlägen sowie für eventuelle Druckfehler keine

Übersetzer: Dr. Doris Fischer-Henningsen, Dr. Silke Freund, Dr. Sabine Gräf, Dr. Harald Münch, Dr. Matthias Storch Redaktion: Christa Becker, Dr. Doris Fischer-Henningsen, Gerlinde Kruse Lektorat: Dr. Thomas Kellersohn Herstellerische Betreuung: Claudia Grössl

Die Deutsche Bibliothek - CIP-Einheitsaufnahme Organische Chemie: ein weiterführendes Lehrbuch / Francis A. Carey; Richard J. Sundberg. Hrsg. von Gerhard Erker ... Übers. von Doris Fischer-Henningsen ... – Weinheim; New York; Basel; Cambridge; Tokyo: VCH, 1995 Einheitssacht.: Advanced organic chemistry <dt.> ISBN 3-527-29217-9 NE: Sundberg, Richard J.:

OVCH Verlagsgesellschaft mbH, D-69451 Weinheim (Bundesrepublik Deutschland), 1995

Gedruckt auf säurefreiem und chlorfrei gebleichtem Papier

Alle Rechte, insbesondere die der Übersetzung in andere Sprachen, vorbehalten. Kein Teil dieses Buches darf ohne schriftliche Genehmigung des Verlages in irgendeiner Form - durch Photokopie, Mikroverfilmung oder irgendein anderes Verfahren - reproduziert oder in eine von Maschinen, insbesondere von Datenverarbeitungsmaschinen, verwendbare Sprache übertragen oder übersetzt werden. Die Wiedergabe von Warenbezeichnungen, Handelsnamen oder sonstigen Kennzeichen in diesem Buch berechtigt nicht zu der Annahme, daß diese von jedermann frei benutzt werden dürfen. Vielmehr kann es sich auch dann um eingetragene Warenzeichen oder sonstige gesetzlich geschützte Kennzeichen handeln, wenn sie nicht eigens als solche markiert sind.

All rights reserved (including those of translation into other languages). No part of this book may be reproduced in any form - by photoprinting, microfilm, or any other means - nor transmitted or translated into a machine language without written permission from the publishers. Registered names, trademarks, etc. used in this book, even when not specifically marked as such, are not to be considered unprotected by law.

Umschlaggestaltung: Graphik- und Text-Studio W. Zettlmeier, D-93164 Laaber-Waldetzenberg

Satz und Druck: Zechnersche Buchdruckerei, D-67346 Speyer

Bindung: Druckerei Parzeller, D-36004 Fulda Printed in the Federal Republic of Germany

Vor

Mit die organi: aufbau Anwer unser ? nischer zu einz auf Syr die or selbstä fortges den ur Die mie ur Aufkl werder Kapite grundl mende von K: heiten handel Be: die Te theoric Lage \ Scl ihrer, metho ersten Aufgr metall geteilt und be gangsi Kapite Knüpí Synthe laßt, d

Schema 25.8. Nucleophile und solvolytische Ringöffnung von Epoxiden.

A. Epoxidierung mit anschließender Solvolyse

B. Säurekatalysierte solvolytische Ringöffnung

C. Nucleophile Ringöffnungen

6'
$$H_3C$$
 O H $+ CH_3O^- \longrightarrow (CH_3)_2CCHCH_3$ (53 %) OCH_3

7' H_3C O H $+ HN$ O OCH_3

8h O $OCH_2N(C_2H_3)_2 + -SH$ O $OCH_2CH_3N(C_2H_3)_2$ (63 %)

a) A. Roebuck und H. Adkins, Org. Synth. III, 217 (1955).

b) T.R. Kelly, J. Org. Chem. 37, 3393 (1972).

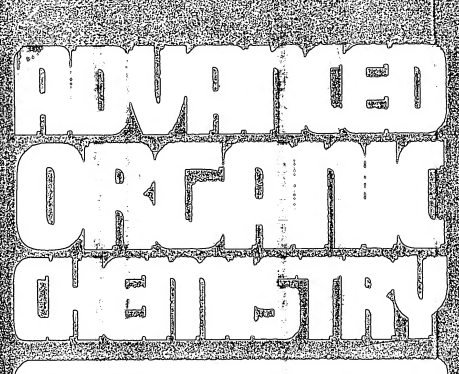
c) S. Winstein und L.L. Ingrahm, J. Am. Chem. Soc. 74, 1160 (1952).

d) G. Berti, F. Bottari, P.L. Ferrarini und B. Macchia, J. Org. Chem. 30, 4091 (1965).

e) M.L. Rueppel und H. Rapoport, J. Am. Chem. Soc. 94, 3877 (1972).

f) T. Colclough, J.I. Cunneen und C.G. Moore, Tetrahedron 15, 187 (1961).

g) D.M. Burness und H.O. Bayer, J. Org. Chem. 28, 2283 (1963).



REACTIONS, MEGHANISMS, AND STRUCTURE

Third Edition

Jerry March

This book is dedicated to Author Index, and to my

Copyright © 1985 by John Wiley & Sons, Inc.

All rights reserved. Published simultaneously in Canada.

Reproduction or translation of any part of this work beyond that permitted by Section 107 or 108 of the 1976 United States Copyright Act without the permission of the copyright owner is unlawful. Requests for permission or further information should be addressed to the Permissions Department, John Wiley & Sons, Inc.

Library of Congress Cataloging in Publication Data:

March, Jerry, 1929-

Advanced organic chemistry.

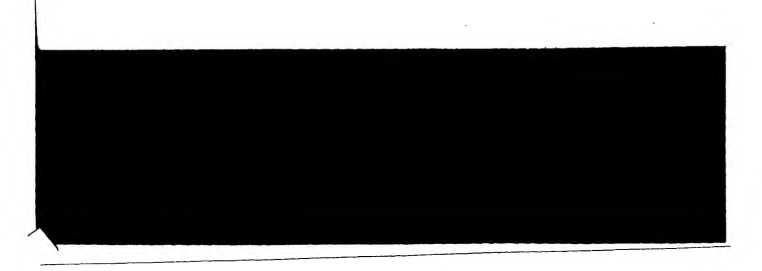
"A Wiley-Interscience publication."
Includes bibliographical references and indexes.

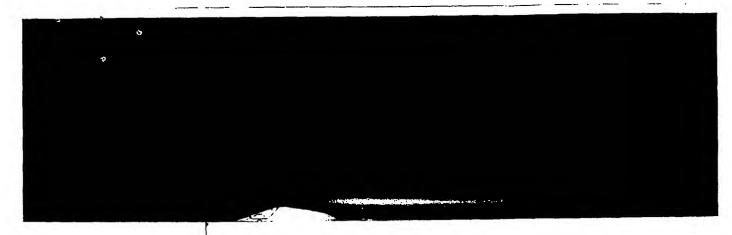
1. Chemistry, Organic. I. Title.

QD251.2.M37 1985 547 84-15311 ISBN 0-471-85472-7

Printed in the United States of America

10 9 8 7 6 5 4 3 2





cific for methyl ethers and can be . 73; III, 272, 471.

NH,

:, NH₂ can be a leaving group. The other process, primary amines are same $(2RNH_2 \rightarrow R_2NH + NH_3)^{67}$ rnary salts can be dealkylated with

, пг'сн'сн'он

er saturated alkyl groups. A similar indary amine, where the mechanism

IR;

17.61 The acidity of amines is not BF₃, which converts the amine to aprous cyanide can also be used as n which case this is a method for mine but, as in the case of 0-45, and. Primary aliphatic amines give successful alkylation. Primary mines react very poorly.

$$-\frac{1}{C} + \frac{1}{C} + \frac{1$$

nixed secondary amine. For a review of the

tantine, Purnell, Rayanakorn, Thomas, and orzi, J. Organomei. Chem. 231, C31 (1982);

REACTION 0-53

REACTIONS 369

The reaction between epoxides and ammonia is a general and useful method for the preparation of β-hydroxyamines. ⁶⁴³ Ammonia gives largely the primary amine, but also some secondary and tertiary amines. The useful solvents, the ethanolamines, are prepared by this reaction. Primary and secondary amines give, respectively, secondary and tertiary amines, e.g.,

$$-\overset{1}{\overset{}{\overset{}}{\overset{}}}-\overset{1}{\overset{}{\overset{}}{\overset{}}}-+\text{ RNH}_{2} \longrightarrow -\overset{1}{\overset{}{\overset{}}{\overset{}}}-\overset{1}{\overset{}{\overset{}}{\overset{}}}-\overset{1}{\overset{}}$$

Episulfides, which can be generated in situ in various ways, react similarly to give β-amino mercaptans, ⁶⁴ and aziridines give 1,2-diamines. ⁶⁵ Triphenylphosphine similarly reacts with epoxides to give an intermediate that then undergoes elimination to give olefins (see the Wittig reaction, 6-47).

There are no OS references, but see OS 58, 86 for a related reaction.

0-52 Amination of Alkanes

Amino-de-hydrogenation or Amination

$$R_3CH + NCI_3 \xrightarrow{AICI_3} R_3CNH_2$$

Alkanes, arylalkanes, and cycloalkanes can be aminated, at tertiary positions only, by treatment with trichloroamine and aluminum chloride at 0 to 10°C. 646 For example, p-cymene (p-Me-C₆H₄CHMe₂) gives p-MeC₆H₄CMe₂NH₂, methylcyclopentane gives 1-amino-1-methylcyclopentane, and adamantane gives 1-aminoadamantane, all in good yields. This is a useful reaction, since there are not many other methods for the preparation of t-alkylamines. The mechanism has been rationalized as an SN1 process with H⁻ as the leaving group:685

See also 2-10. OS V, 35.

0-53 Formation of Isonitriles

CHCI, + RNH,
$$\xrightarrow{\text{OH-}}$$
 R— $\overset{\Theta}{N} \equiv \overline{C}^{\Theta}$

Reaction with chloroform under basic conditions is a common test for primary amines, both aliphatic and aromatic, since isonitriles have very strong bad odors. The reaction probably proceeds by an SNICB mechanism with dichlorocarbene as an intermediate:

$$CHCl_3 + OH^{-} \xrightarrow{-H^{-}} CCl_2 \xrightarrow{R\overline{N}H_2} Cl \xrightarrow{\Theta} \overline{\overline{C}} \xrightarrow{N} R \xrightarrow{-2HCl} \overline{\Theta} \xrightarrow{\Theta} \overline{\overline{C}} \Longrightarrow N - R$$

$$Cl H$$

⁶⁰For an example, see McManus, Larson, and Hearn, Synth. Commun. 3, 177 (1973).

Reynolds, Massad, Fields, and Johnson, J. Org. Chem. 26, 5109 (1961); Reynolds, Fields, and Johnson, J. Org. Chem. 26, 5111, 5116, 5119, 5125 (1961); Wineman, Gollis, James, and Pomponi, J. Org. Chem. 27, 4222 (1962).
 For a review, see Dermer and Ham, Ref. 367, pp. 262-268.

Kovacic and Chaudhary, Tetrahedron 23, 3563 (1967); Strand and Kovacic, Ref. 663; Wnuk, Chaudhary, and Kovacic, J. Am. Chem. Soc. 98, 5678 (1976), and references cited in these papers.